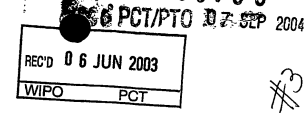
DOCKET NO.: 15675P548

#### IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re t	he Application of:		
PIER	re Roy, et al.	Art C	Group:
Application No.:			iner:
Filed:			
For:	Medical Usage Connector Assembly for the Transfer of Fluids		
P.O, 1	missioner for Patents Box 1450 andria, VA 22313-1450		
	REQUEST F	OR PRIO	RITY
Sir:			
	Applicant respectfully requests a conv	vention pr	iority for the above-captioned
appli	cation, namely: APPLIC	ATION	
	COUNTRY NUM		DATE OF FILING
	France 0202	.948	8 March 2002
	☐ A certified copy of the document is	being sub	mitted herewith.
	R	espectfull	y submitted,
	В	lakely, So	koloff, Taylor & Zafman LLP
Dated	9/7/09	E	all
Los An	Wilshire Boulevard, 7th Floor ogeles, CA 90025 one: (310) 207-3800	ric S. Hym	nan, Reg./No. 30,139





m v 3 / V 0 7 3 6



# BREVET D'INVENTION

**CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION** 

# **COPIE OFFICI**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> <u>1 1 Mars 2003</u> Fait à Paris, le .

> > Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

> > > **Martine PLANCHE**

CUMENT DE PRIORITÉ

**LÉSENTÉ OU TRANSMIS** CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

26 bis, rue de Saint Peters 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23

SIEGE





# BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILIÉ Code de la propriété intellectuelle vi



26 bls., ne de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



	Réservé à l'INPI		Cet imprimé est à remplir lisible	
REMISE DES PIÈCES DATE			NOM ET ADRESSE DU D	EMANDEUR OU DU MANDATAIRE
UEU 8 MARS 2002		A QUI LA CORRESPON	IDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE	
	PI PARIS			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR	UNP 0202948	7	Cabinet REG	-
DATE DE DÉPÔT ATTRIBU			20, rue de Ch	
PAR L'INPI	O 8 MARS	2002	75847 PARIS	CEDEX 17
Vos références p			FRANCE	
(facultatif)			<b>5</b> '	B
2390	i06_FG			
Committation of	ın dépôt par télécopie LA DÉMANDE	All the second second second second second	l'INPI à la télécopie	200 De 180 D
المناشقة والمنافقة والمناف	and the second s	Cochez l'une des	4 cases sulvantes	
Demande de	brevet	Ø		transport of the second section of the section of the second section of the section
Demande de	certificat d'utilité			***************************************
Demande divi	slonnaire	Image: Control of the		,
	Demande de brevet initiale	N <sub>o</sub>	Date	
ou derita	nde de certificat d'utilité initiale	N <sub>o</sub>	Date	
Transformation	d'une demande de		. A second of the control of the con	. ,
brevet europée	en Demande de brevet initiale	N°	Date	
TITRE DE L'I	NVENTION (200 caractères ou	espaces maximum)		
ENIOUNE	DE COMPUTON A MAL	~~		
ENSEMBLE	DE CONNEXION A USA	GE MEDICAL PO	UR LE TRANSFERT DE FI	LUIDES.
			•	ļ
DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisatio	n	
		Date	1 4 1 No	
OU REQUETE	DU BÉNÉFICE DE	Pays ou organisation	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
LA DATE DE	DÉPÔT D'UNE	Date		
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation	n	
	-	Date	: 1 1 N°	Į.
		🔲 S'il y a d'au	tres priorités, cochez la case	e et utilisez l'imprimé «Suite»
E DEMANDEUR				case et utilisez l'imprimé «Suite»
Nom ou dénor	nination sociale	F 47517 - W. F. Tolking Co.		
		OPTIS FRANCE	S A	j
Prėnoms		or no range		
Forme juridiqu		mit confidence of the destruction of the grander of	m et a f a de la communicación de la fact de defendanción que a communicación de como	
N° SIREN		1		
Code APE-NAF	Menegari Parramin ta selembah ban manggal da sa	<del>。┖╌┸╌┸╌┸╌╩╦┖╦</del> ┦ <sub>╬</sub>	<del></del>	. 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10
	, ,,,,		****	***************************************
Adresse	Rue	52, rue du Théatre	e, 75015 PARIS	
Auresse	Code postal et ville		<del></del>	
	Pays	FRANCE		
Nationalité		Française	THE STATE OF STATE OF STATE STATE STATE OF STATE	
N° de téléphon				
N° de télécopie	Tive to a statement of a section in the section in			
Adresse électro	onique (facultatif)			to the second of





### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2

原落

# 6 MARS 2002

	Héservé a l'INPI	CONTRACTOR CONTRACTOR OF THE PERSON NAMED IN CONTRACTOR OF THE PERSON NAME	1	
REMINE DES MECES DATE	0202940	S		
LIEU				
N° D'ENREGISTREMENT				
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR				DB 540 W /30
Vos références p (facultatif)	our ce dossier :	239606 FG		
(C) MANDATAIRE				
Nom	eleganisti irotusia su kanan anare e deki i 3 tit k		,	
Prénom				
Cabinet ou So	ociété	Cabinet REGIMBEAU		
N. 0.1				., .,
de lien contra	permanent et/ou ctuel			
	Dun .	20, rue de Chaze	les	
Adresse	Rue	20, 140 00 01430		
	Code postal et ville	1 75847 PAR	S CEDEX 17	
N° de télépho	- ·	01 44 29 35 00	. ,	
N° de télécop	•	01 44 29 35 99		
	ronique (facultatif)	info@regimbeau	T. Tank Street Street British Street	
17 inventeus (3)		10. 通知的		
Les inventeurs sont les demandeurs				nation d'inventeur(s) séparée
E CAPPORT DE	e recherche	Uniquement pou	una démande de breu	e ly compris division et transformatio
Établissement immédiat 💢				
	ou établissement différé	<del></del>		
Paiement ách	elonné de la redevance	Doui	x versements, uniquem	ent pour les personnes physiques
r archient con	cionno de la reconstrice	Non		
® RÉDUCTION	DII TAIIX		· les personnes physiqu	es
DES REDEVA		Requise pour la	première fois pour cette	invention (joindre un avis de non-imposition)
		Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):		
		1		
	utilisé l'imprimé «Suite», combre de pages jointes			
OU DU MANI		.1.2.2		visa de la préfecture ou de l'impi
(Nom et qualité du signataire)				
		LA	2 1927	/ SEAMAPTICE
		-		
• • •	•			The second secon
• •			-	

L'invention concerne un système de connexions à usage médical adapté au transfert de fluide, notamment aux médicaments, depuis un réservoir vers un dispositif médical de délivrance.

5

entend par "fluide", suite, on Dans la différents médicaments ou principes actifs obtenus par synthèse chimique ou composé d'extrait naturel, destinés à soigner ou traiter une infection ou une affection corporelle, voire de corriger ou de modifier fonction organique, ainsi que d'établir un diagnostic. On peut citer, par exemple, des anti-inflammatoires, des antibiotiques, les antiviraux, les antifongiques, antiangiogéniques, les des anticancéreux, les neuroprotecteurs, les antiglaucomateux, les les anesthésiques, produits neuromodulateurs, destinés à la thérapie génique comme oligonucléotides, les plasmides, ainsi que les éléments nutritifs, les vitamines, les sels, les minéraux et les produits hormonaux. Un fluide peut aussi s'entendre 20 comme étant l'un des fluides corporels comme le sang ou l'un de ses composés, les sucs gastriques, l'urine etc...

Pour plus de précision sur la définition d'un médicament, la Directive Européenne 65/65/CEE du 26 janvier 1965 concernant les dispositions législatives relatives aux médicaments en donne une définition :

« Pour l'application de la présente directive, il faut entendre par :

1. Spécialité pharmaceutique : tout médicament à l'avance, mis sur le marché sous préparé 30 dénomination . spéciale sous un conditionnement et particulier.

2. Médicament : toute substance ou composition présentée comme possédant des propriétés curatives ou préventives à l'égard des maladies humaines ou animales.

Toute substance ou composition pouvant être administrée à l'homme ou à l'animal en vue d'établir un diagnostic médical ou de restaurer, corriger ou modifier des fonctions organiques chez l'homme ou l'animal est également considérée comme médicament.

- 3. Substance : toute matière quelle qu'en soit 10 l'origine, celle-ci pouvant être :
  - humaine, telle que : le sang humain et les produits dérivés du sang humain,
- animale, telle que : les micro-organismes, animaux entiers, parties d'organes, sécrétions animales,
   toxines, substances obtenues par extraction, produits dérivés du sang, etc.
  - végétale, telle que : les micro-organismes, plantes, parties de plantes, sécrétions végétales, substances obtenues par extraction, etc.
- 20 chimique, telle que : les éléments, matières chimiques naturelles et les produits chimiques de transformation et de synthèse.
- 4. Formule magistrale : tout médicament préparé en pharmacie selon une prescription destinée à un malade déterminé.
  - 5. Formule officinale: tout médicament préparé en pharmacie selon les indications d'une pharmacopée et destiné à être délivré directement aux patients approvisionnés par cette pharmacie. »

30

Cela est complété par la Directive 2309/93 du 22 juillet 1993:

- « Médicaments issus de l'un des procédés biotechnologiques suivants:
- technologie de l'acide désoxyribonucléique recombinant,
- expression contrôlée de gènes codant pour des protéines biologiquement actives dans des procaryotes et des eucaryotes, y compris des cellules transformées de mammifères,
- méthodes à base d'hybridomes et d'anticorps 10 monoclonaux.

Médicaments vétérinaires, y compris ceux non issus de la biotechnologie, destinés principalement à être utilisés comme améliorateurs de performance pour promouvoir la croissance ou pour augmenter la productivité des animaux traités. »

il est d'usage voire obligatoire, Actuellement, depuis prise en considération des risques 20 contamination croisés entre patient ou entre patient et personnel soignant, que le dispositif de délivrance médicale soit utilisé une seule fois pour un patient donné, comme l'atteste le développement du matériel dit usage unique" vendu stérile et jeté après utilisation. De même, les médicaments sont de plus en plus fréquemment vendus dans des flacons contenant une seule dose, évitant qu'ils soient utilisés sur plusieurs patients et limitant les risques d'erreur de dosage. Par contre, malgré l'indication "usage unique" signalée par les dispositifs de délivrance médicaux, rien n'empêche 30 que ceux-ci soient. effectivement réutilisés sur plusieurs patients. Ainsi, par exemple, une aiguille pour injection intraveineuse peut être connectée à une

seringue contenant une dose de médicament et donc être utilisé pour délivrer ladite dose de médicament sur plusieurs malades. En ce qui concerne ces aiguilles hypodermiques et ces seringues, de nombreuses réponses à la problématique de leur réutilisation, d'une part, et de la contamination accidentelle par piqûre, d'autre part, ont été proposées et conduisent invariablement à une utilisation unique de la seringue et/ou de l'aiguille.

10

Cependant, certains médicaments se présentent sous une forme destinée à être préparés sous dilution, une poudre lyophilisée par exemple. La préparation d'un tel médicament consiste à mélanger la forme à diluer avec un 15 solvant selon certaines proportions et à transférer la médical dispositif le obtenue dans solution délivrance. De manière générale, le solvant est prélevé une première fois avec la seringue puis injecté dans le récipient comprenant la poudre lyophilisée. Une fois le 20 mélange effectué, on prélève de nouveau avec la seringue le mélange. Puis la seringue est connectée au dispositif médical de délivrance pour une administration dudit mélange. De ce fait, la connexion entre la seringue et les différents récipients doit pouvoir être mise place et désassemblée aussi souvent que nécessaire, de manière à réaliser le mélange. La dernière connexion effectuée est celle de la seringue au dispositif médical de délivrance.

Je brevet US 6 231 552 décrit un ensemble de connexion entre un réservoir, ici une seringue, et un dispositif médical de délivrance, ici une aiguille hypodermique. Cet ensemble de connexion présente au

niveau de la seringue un cône Luer standard mâle entouré par un cylindre coaxial au cône présentant sur sa face interne un filetage à l'extrémité libre duquel aménagée une encoche. L'aiguille présente un cône Luer 5 femelle standard compatible avec le cône Luer mâle de la seringue ainsi qu'un filetage complémentaire du filetage de la seringue aménagé sur la surface externe de la base de l'aiguille hypodermique. De plus, un ergot s'entend saillie de ladite surface externe au niveau l'extrémité distale du filetage de l'aiguille. Ainsi, lors de la connexion de la seringue à l'aiguille, en fin de vissage pour faire coopérer les deux filetages sus mentionnés, l'ergot de l'aiguille hypodermique vient se clipper de manière irréversible dans l'encoche de la 15 seringue prévue à cet effet. Ceci permet de générer un système empêchant la déconnexion entre le réservoir et 🖓 le dispositif médical de délivrance tout en permettant la connexion des Luer mâle et femelle de type "lock" (présentant un filetage tel que décrit précédemment) standards de manière réversible. Le système devient irréversible que dans le cas de la connexion de Luer aménagés comprenant soit le plot saillie en soit l'encoche apte à recevoir ledit plot.

L'inconvénient tel 25 d'un dispositif est l'utilisateur, monter pour de manière irréversible l'ensemble de connexion d'un tel système, doit effectuer un mouvement de translation associé à un mouvement de rotation (mouvement hélicoïdal) pour réaliser la connexion tout en fournissant un effort supplémentaire en fin de vissage pour enclencher lesdits moyens de retenue irréversible entre les deux éléments alors que les deux cônes Luer mâle et femelle coopèrent déjà par

contact de manière à réaliser l'étanchéité de la connexion.

Un but de l'invention est de fournir un ensemble de connexion irréversible entre un réservoir et un dispositif de délivrance médicale s'assemblant lors d'un mouvement de connexion extrêmement simple.

prévoit, but, on ce réaliser Pour l'invention, un ensemble de connexion pour le transfert de fluide, notamment de fluide contenant des principes actifs, depuis un réservoir vers un dispositif médical de élément premier délivrance, comportant un réservoir et comprenant des connexion associé au premiers moyens de retenue, un deuxième élément de connexion associé au dispositif médical de délivrance et comprenant des deuxièmes moyens de retenue aptes à coopérer avec les premiers moyens de retenue pour former une connexion irréversible entre les deux éléments de 20 connexion, les premiers et deuxièmes moyens de retenue sont agencés de sorte qu'ils coopèrent l'un avec l'autre par clippage lors d'un mouvement de translation unique d'un élément de connexion par rapport à l'autre pour réaliser la connexion irréversible.

25

Ainsi, cet agencement particulier des moyens de retenue permet à l'utilisateur reliant un dispositif médical de délivrance à un réservoir, tous deux équipés de tels éléments de connexion, de les connecter l'un à l'autre de manière irréversible en effectuant un simple mouvement de translation, comme il le fait habituellement avec des éléments de connexion standard, comme des conses la comme de connexion standard,

7

Avantageusement, l'ensemble de connexion présente au moins l'une des caractéristiques supplémentaires suivantes:

- 5 l'un parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins une languette déformable élastiquement et l'autre parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comportent au moins une lèvre apte à coopérer avec ladite languette,
- 10 l'un parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte deux languettes situées de part et d'autre de l'élément de connexion,
  - l'un parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins un évidemment et l'autre parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comportent au moins une lèvre apte à coopérer avec l'évidement,
  - la lèvre est déformable élastiquement,
  - l'un parmi les premiers et deuxièmes éléments de connexion comporte une partie mâle et l'autre une partie femelle complémentaire de forme de la partie mâle et apte à coopérer avec cette dernière de sorte à rendre étanche la connexion,
  - les parties mâle et femelle sont des cônes Luer à
     6% environ,
    - la partie mâle est un perforateur de forme essentiellement tubulaire, et,
    - au moins l'un des éléments de connexion comporte des moyens aptes à le rendre sécable.

30

15

20

25

On prévoit aussi selon l'invention un élément de connexion pour le transfert de fluide, notamment de fluide contenant des principes actifs, depuis un réservoir vers un dispositif médical de délivrance comprenant des moyens de retenue agencés de sorte qu'il coopère avec des moyens de retenue d'un autre élément de connexion par clippage lors d'un mouvement de translation de l'élément de connexion par rapport à l'autre de manière à réaliser une connexion irréversible entre les deux éléments de connexion.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention découleront de la description ci-après d'un mode de réalisation et de variantes. Aux dessins annexés:

 les figures 1a, 1b et 1c sont des vues en coupe ou en trois dimensions d'un premier mode de réalisation de l'invention en position déconnectée puis connectée,

15

25

- en trois dimensions d'une variante de réalisation du mode de réalisation de la figure 1,
- 20 la figure 3 est une vue en trois dimensions d'une seconde variante de réalisation d'un élément de connexion de la figure 1,
  - la figure 4 est une vue en coupe d'une troisième variante de réalisation de l'ensemble de connexion de la figure 1,
  - la figure 5 est une illustration d'un premier mode d'utilisation de l'invention de la figure 1,
  - la figure 6 est une illustration d'un second mode d'utilisation de l'invention de la figure 1,
- o la figure 7 et un troisième mode d'utilisation de l'invention de la figure 1,

- la figure 8 est une illustration d'un mode d'utilisation de l'invention selon la figure 2 dans le cadre de produits lyophilisés,
- la figure 9 et une vue en coupe d'un second mode de réalisation de l'invention, et
  - la figure 10 est une illustration d'un mode d'utilisation de l'invention de la figure 9.

Dans la suite de la description, nous entendons 10 par :

- Dispositif médical de délivrance, un dispositif destiné à entrer en contact avec un tissu du corps humain (peau, muqueuse, muscle, etc) ou à pénétrer dans une des cavités du corps humain (cavité orale, " 15 nasale, vessie, parties génitales, œil, poumon etc) 6 ou à pénétrer dans un système circulatoire (veine, artère) de sorte à permettre l'administration / systémique ou locale d'un principe actif thérapeutique ou le prélèvement d'un fluide. corporel, c'est-à-dire un fluide tel que défini 20 haut. On peut donner comme exemple dispositifs suivants considérés comme un dispositif médical délivrance : patch transdermique, de système de vaccination intramusculaire, 25 transdermique, cathéter intraveineux, urétrale, sonde gastrique, aiguille hypodermique, système de délivrance de médicament iontophorèse, par électroporation ou autre source d'énergie, cathéter de prélèvement bronchique, 30 etc.,
  - Réservoir de médicaments ou de fluide. Un réservoir contenant le médicament prêt à être administré. Il peut s'agir d'un flacon souple ou rigide unidose,

5

10

15

d'un flacon contenant un traitement destiné à être administré plusieurs jours soit de façon continue (poche souple de perfusion par exemple), soit discontinue (traitement antibiotique par exemple), d'une seringue contenant la dose de médicament après préparation, d'un flacon aérosol, etc. Ce réservoir de médicament est toujours muni d'un embout permettant la connexion sur le dispositif médical, comme un cône Luer standard pour une seringue ou un opercule en caoutchouc perforable pour un flacon rigide en verre, par exemple.

- Luer, un élément de connexion constitué d'un cône de pente 6% environ, mâle ou femelle et d'un diamètre d'entrée de 4mm environ (pour le mâle) et de 4,30mm environ (pour le femelle), standardisé, utilisé dans le domaine médical, défini par des normes internationales ISO et équipant la totalité des lignes de perfusion et de transfusion (cathéter intraveineux, seringue et aiguille hypodermique...)
- Percuteur, une aiguille creuse en métal ou en plastique utilisée pour perforer les opercules en caoutchouc (septa) des conteneurs de médicaments (vials) et avoir accès au contenu. Il n'y a pas de standard particulier sur ces percuteurs seulement sur les vials.

En référence aux figures la à lc, nous allons décrire un premier mode de réalisation de l'invention. L'ensemble de connexion l comprend deux éléments de connexion 10,20 aptes à coopérer l'un avec l'autre de manière à réaliser une connexion, d'une part, irreversible ct, d'autre part, étanche.

L'élément de connexion 10, appelé aussi connecteur est de forme générale allongée et de révolution. Il est traversé, de part en part coaxialement à l'axe de révolution (non représenté) par un conduit interne 17. Le connecteur femelle 10 comporte trois parties fonctionnelles. La première partie 14 est préférentiellement zone d'interface une le dispositif médical de délivrance. Cette partie permet la fixation du connecteur femelle sur le dispositif médical de délivrance (non représenté). Par exemple, dans le cas illustré à la figure 1, cette zone est de essentiellement tubulaire, apte à recevoir une aiguille ou un tube qui est assemblé, de manière préférentielle, par collage ou par surmoulage. Cette zone d'interface 14 . peut faire entièrement partie du dispositif médical de délivrance. Dans ce cas, le connecteur femelle 10 fait partie du dispositif médical de délivrance intégré à celui-ci.

La deuxième partie fonctionnelle du connecteur femelle est une zone d'étanchéité 13 de forme externe généralement tubulaire et présentant une face interne 15 de contact ici sensiblement équivalent à un cône Luer femelle tel que précédemment défini et délimitant une partie du conduit interne 17.

La troisième partie du connecteur femelle est une zone 11 destinée à collaborer avec l'autre élément de connexion pour réaliser une connexion irréversible.

30

La zone 11 du connecteur femelle 10 comporte une couronne et une série de languettes 12 venues de matière avec la couronne. Ces languettes présentent une

extrémité libre 16 s'étendant dans le conduit intérieur 17 et dirigée dans le sens d'introduction du connecteur mâle 20 dans le connecteur femelle 10 illustré par la déformables 12 sont languettes F. Ces flèche 5 élastiquement.

L'élément de connexion 20, ou connecteur mâle, est de forme générale allongée et de révolution. Il est traversé, de part en part et coaxialement à l'axe de 10 révolution (non représenté) par un conduit interne 25. Le connecteur mâle 20 présente, de la même manière, trois parties fonctionnelles comme suit. La partie 21 est une zone d'interface avec le réservoir contenant le médicament. De la même manière que précédemment, cette de fait partie du réservoir zone d'interface 21 médicaments de manière préférentielle. Ici, zone essentiellement d'une forme présente sous la tubulaire quelconque. De manière préférentielle, cette zone d'interface 21 peut faire entièrement partie d'un réservoir de médicaments. Ainsi, le connecteur mâle 20 fait partie du réservoir et est intégré de ce fait à celui-ci. Par exemple, comme on le verra ultérieurement, il est possible d'équiper un flacon souple unidose de médicaments avec un tel connecteur mâle.

25

15

Une deuxième partie 23 est destinée à collaborer 11 du connecteur femelle de façon à la zone 23 La partie irréversible. connexion la réaliser comprend une lèvre 23 s'étendant en saillie depuis la surface externe du connecteur mâle. La lèvre 23 est préférentiellement continue sur toute la circonférence du connecteur mâle 20, comme illustré en figure 1b. La létro 23 présente une promière bace 26 inclinée selon un angle compris préférentiellement entre 10° et 45° environ avec l'axe de révolution du connecteur mâle, puis une deuxième face 27 perpendiculaire sensiblement à l'axe de révolution. L'intersection des faces 26, 27 formant un sommet de la lèvre 23. La face 26 est dirigée dans le sens d'introduction illustré par la flèche F, et la face 27, à l'opposée.

Enfin, la troisième partie formant le connecteur 10 mâle est une zone d'étanchéité 22 présentant une surface externe 24 sensiblement équivalente à un cône Luer mâle, tel que précédemment défini.

L'assemblage du connecteur femelle 10 avec 15 connecteur mâle 20 se fait selon un mouvement unique de j translation dans le sens de la flèche F. Lors l'introduction du connecteur mâle dans le connecteur ( femelle, la lèvre 23 va déformer de manière élastique les languettes 12, la face 26 repoussant leur extrémité 16, puis une fois le sommet de la lèvre 23 passé, les. extrémités 16 des languettes 12 reprennent leur position initiale empêchant dès ce moment la déconnexion entre les deux éléments de connexion. En effet, si on essaie de réaliser un mouvement inverse à la translation selon 25 flèche F, les extrémités 16 des languettes viennent en butée contre la lèvre 23, en particulier contre la face 27, bloquant ainsi le mouvement. Une fois le connecteur mâle 20 introduit dans le connecteur femelle 10, la zone d'étanchéité 22 vient coopérer avec la zone d'étanchéité 13 par un contact entre le cône 30 Luer femelle 15 et le cône Luer mâle 24, qui, du fait de leur complémentarité de forme, réalise ladite étanchéité de la connexion. Ainsi, le fluide passant par le conduit

interne 25 du connecteur mâle peut circuler ensuite dans le conduit interne 17 du connecteur femelle vers le dispositif médical de délivrance sans qu'il n'y ait de fuite du fluide vers l'extérieur au niveau de l'ensemble L'assemblage réalisé est illustré de connexion. figure 1c.

Il est à noter que le fait que la partie 22 formant 20 connecteur mâle du d'étanchéité zone 10 sensiblement équivalente à un cône Luer femelle permet de connecter le réservoir de médicament sur toute autre dispositif comprenant un connecteur femelle de type Luer standard. Cela permet de réaliser les solutions à partir de produits lyophilisés et de solvants qui nécessitent la connexion avec le dispositif contenant le solvant puis une connexion avec le dispositif comprenant le produit lyophilisé de manière à réaliser la solution avant de se connecter sur le dispositif médical de délivrance.

20

15

En référence aux figures 2a à 2c, nous allons décrire une variante du mode de réalisation précédent. L'ensemble de connexion 100 comporte un élément de connexion 110 ou connecteur femelle ainsi qu'un élément De même ou connecteur mâle. 120 connexion de précédemment chacun des connecteurs est de révolution et de forme allongée. Il comprend un conduit interne 117, 125 coaxial à l'axe de révolution (non représenté). Il présente trois parties fonctionnelles. Le connecteur présente une partie fonctionnelle femelle 110 destinée à réaliser l'interface avec le dispositif de médicament ici se présentant sous la forme d'une pointo coridus formant embout destiné à être insoré en forcs

dans un tube souple relié au dispositif médical de délivrance. De manière préférentielle, comme dans le cas précédent la d'interface zone 114 fait entièrement de dispositif médical de délivrance et ainsi 5 le connecteur médical 110 fait partie intégrante du dispositif médical de délivrance. Le connecteur femelle 110 présente une deuxième partie 113 apte à réaliser la zone d'étanchéité présentant une face interne de contact 115 de forme essentiellement tubulaire qui est apte à coopérer avec une forme complémentaire du connecteur mâle 120 tel que nous allons le décrire ci-dessous. Enfin, le connecteur femelle 110 présente une troisième partie 111 très similaire à la partie 11 du mode de réalisation précédente comportant une couronne 111 ainsi e que deux languettes 112 opposées l'une à l'autre de part 🎄 et d'autre du conduit interne 117. Les languettes comme 🦠 précédemment sont venues de matière avec la couronne du 🚶 connecteur 110 et présente une extrémité 116 dirigée dans le sens de l'introduction illustrée par la flèche F, et aussi dirigée vers l'intérieur du conduit 117.

Le connecteur mâle 120 présente un conduit interne 125 permettant de faire passer le fluide d'un réservoir à médicaments non représenté vers son extrémité opposée 25 Ce connecteur mâle 120 présente trois parties fonctionnelles. La partie 121 est destinée à réaliser l'interface avec un réservoir de médicament. Cette interface se réalise de manière identique au mode de réalisation précédent. Il est possible que interface comprenne un cône femelle de type Luer 127 destiné à coopérer avec une seringue standard présentant un cône Luer mâle complémentaire et formant

réservoir. Ensuite, le connecteur mâle 120 présente une partie formant zone d'étanchéité 122 comprenant une surface externe 124 essentiellement tubulaire apte à coopérer avec la surface 115 du connecteur femelle 110 une étanchéité. Enfin, manière à réaliser connecteur mâle 120 présente une zone 123 comprenant une lèvre 123 faisant saillie vers l'extérieur destinée à coopérer avec les languettes 112 du connecteur femelle irréversible. connexion la réaliser de afin 110 10 L'assemblage illustré en figure 2c est réalisé et se déroule de la même manière que l'assemblage du mode de réalisation précédente illustré en figure lc et décrit précédemment.

Il est à noter que dans les figures 2a à 2c, la 15 zone 122 du connecteur mâle 120 prend avantageusement la forme d'un percuteur apte à perforer les opercules en caoutchouc des flacons de médicaments ou vials. On peut imaginer par exemple que ce type de connecteur soit monté ou fasse partie intégrante d'une seringue et permette de prélever de l'eau stérile, ou tout autre flacon injection, contenue un dans pour solvant operculé. Puis à transférer cette eau stérile dans un second flacon operculé contenant un lyophilisat 25 principes actifs afin de le diluer et d'en obtenir une solution, puis de réaliser une connexion irréversible définitive avec un dispositif médical de délivrance décrit 110 de connecteur femelle un comportant précédemment.

30

Le nombre minimal de languettes 12 ou 112 est de 1. Cependant, il est très avantageux d'aménager un nombre poir de languettes réparties de manière uniforme sur la couronne du connecteur femelle. Une variante de réalisation est illustrée en figure 3 pour lequel un connecteur femelle 210 se différencie du connecteur femelle 110 par le fait qu'il comporte 8 languettes 212 uniformément réparties sur la couronne du connecteur 210. Industriellement, un nombre de languettes de 2, comme illustré en figures la à 2c, est préférable facilitant la réalisation du connecteur femelle par injection plastique.

10

Illustrée en figure 4, une deuxième variante de réalisation d'un connecteur femelle est de réaliser un évidement continu en i forme de couronne 312. l'ensemble de connexion 300 comporte un connecteur mâle 10 tel que précédemment décrit et un connecteur femelle 310 associé une aiguille 314 et présentant à structure identique au connecteur 10 précédemment décrit. Ce connecteur 310 se différencie en outre du connecteur 10 par le fait que la zone 311 ne présente 20 pas de languette mais un évidement en forme de couronne. 312 apte à recevoir la lèvre 23 du connecteur mâle 20 lors de l'assemblage. Une telle réalisation nécessite que le matériau réalisant le connecteur 310 soit un matériau élastique permettant la déformation d'un cône 316, situé entre l'évidement et l'entrée de connecteur, lèvre 23 de manière à laisser passer cette dernière jusqu'à ce qu'elle atteigne l'évidement 312.

En référence aux figures 9 et 10, nous allons décrire une variante de réalisation du connecteur mâle 120. Le connecteur mâle 420 est identique au connecteur mâle 120 si ce n'est qu'il présente sur toute sa circonférence externe une encoche 426 continue située

la partie 121 formant zone et entre la lèvre 123 d'interface avec le réservoir de médicaments. Cette 426 fragilise le connecteur mâle 420 à cet encoche manière que, sous un léger effort endroit de cisaillement, le connecteur se rompe à cet endroit. Cette partie dite sécable peut permettre, une fois le transfert de fluide effectué entre le réservoir médicaments et le dispositif médical de délivrance de réservoir dudit dispositif désolidariser ledit 10 laissant une partie du connecteur mâle dans le connecteur femelle. Ceci permet de désolidariser la partie du réservoir de médicament du dispositif médical de délivrance, une fois le médicament transféré, afin de ne pas "alourdir" inutilement ledit dispositif médical de délivrance durant sont utilisation. De plus, le fait laisser une partie du connecteur mâle connecteur femelle renforce l'interdiction de toute réutilisation ultérieure du connecteur femelle, donc du dispositif médical de délivrance. Une telle situation 20 est illustré en figure 10 où un connecteur femelle 110 est lié à un dispositif médical de délivrance 64 par l'intermédiaire d'une valve anti-retour 65, ou antifluide de ressortir empêche le reflux. aui injection et rupture du connecteur mâle. Le connecteur mâle 420 est ici représenté cassé au niveau de l'encoche 426 et fait partie intégrante d'une seringue formant réservoir de médicaments 54.

Il est à noter que de manière générale les 30 connecteurs mâles et femelles précédemment décrits composant l'ensemble de connexion sont de préférence entièrement intégrés respectivement au réservoir de medicaments at au dispositif médical de délivrance.

Εn figure 5 est illustré un premier d'utilisation d'un ensemble de connexion illustré aux figures la à lc, le connecteur femelle 10 est ici monté 5 de façon solidaire à une aiguille hypodermique 60 qui pourrait être aussi un cathéter ou une sonde. connecteur mâle est quant à lui monté également de façon solidaire sur une seringue unidose ou non contenant le médicament. Il est important de noter que dans ce type de configuration, la seringue peut être connectée de façon réversible avec un Luer femelle standard. Par exemple, de ce fait, il est possible de prélever un médicament ou un fluide corporel d'une source équipée, d'un connecteur Luer femelle standard, de se déconnecter une fois le médicament ou le fluide prélevé puis d'injecter ce fluide dans l'aiguille ou le cathéter susnommé sans pouvoir cette fois-ci se déconnecter nouveau du dispositif médical de délivrance 60.

10

15

20 En 6, figure est illustré un deuxième d'utilisation de l'ensemble de connexion des figures la à 1c, pour lequel le dispositif médical de délivrance est une poche de perfusion préremplie de soluté (comme de l'eau glucosée par exemple) et présentant de manière intégrée un connecteur femelle 10 destiné à mélanger au 25 soluté de la poche 61 une dose unique de médicament comme un antibiotique par exemple. Un flacon unidose 51 formant réservoir de médicaments et comportant de manière intégrée un connecteur mâle 20 peut être 30 installé de manière irréversible dans le connecteur femelle 10. Le fait de placer ce type de connecteur sur la voie d'accès à la poche de perfusion rend alors impossible la réutilisation de cet accès et évite, de

cette manière simple, tout risque de surdosage accidentel du médicament à injecter.

illustré un troisième est 7 En figure 5 d'utilisation de l'ensemble de connexion de la figure la Dans cet exemple, le dispositif médical délivrance est un dispositif de transfert de médicaments de type intraoculaire ou transdermique ou transmuqueux, femelle 10 fait partie connecteur le lequel pour 10 intégrante du dispositif. Un dispositif de transfert de médicament intraoculaire est décrit plus en détail dans la demande de brevet français FR 2 773 320. De fait, un flacon unidose 52 souple est équipé d'un connecteur 20. Ce flacon unidose, une fois connecté, au dispositif fois le médicament et une délivrance 15 médical de le dispositif médical de flacon dans transféré du délivrance rend l'ensemble inutilisable une seconde fois.

20 En figure 8, est illustré un mode d'utilisation de l'invention illustrée aux figures 2a à 2c.

Est illustré dans cette figure, une procédure à suivre pour la préparation d'un médicament se présentant 25 sous forme lyophilisée. Le connecteur mâle sous forme de percuteur 120 est monté de façon solidaire sur une seringue ou tout autre réservoir de médicaments muni d'un dispositif d'aspiration. Dans un premier temps A, on procède à l'aspiration de la quantité nécessaire de solution en perforant le septum du vial 70 contenant étape B, on injecte dans une celui-ci. Puis, 71 dans เบา aspirée, précédemment solution, concenant do l'eschilicat en porferant de la mêmo manaque cette manière simple, tout risque de surdosage accidentel du médicament à injecter.

En 7 est illustré un troisième d'utilisation de l'ensemble de connexion de la figure la Dans cet exemple, le dispositif médical délivrance est un dispositif de transfert de médicaments de type intraoculaire ou transdermique ou transmuqueux, lequel le connecteur femelle 10 fait 10 intégrante du dispositif. Un dispositif de transfert de médicament intraoculaire est décrit plus en détail dans la demande de brevet français FR 2 773 320. De fait, un flacon unidose 52 souple est équipé d'un connecteur 20. flacon unidose, une fois connecté, au dispositif 15 médical de délivrance et une fois le médicament transféré du flacon dans le dispositif médical délivrance rend l'ensemble inutilisable une fois.

20 En figure 8, est illustré un mode d'utilisation de l'invention illustrée aux figures 2a à 2c.

illustré dans cette figure, une procédure à suivre pour la préparation d'un médicament se présentant sous forme lyophilisée. Le connecteur mâle sous forme de percuteur 120 est monté de façon solidaire sur une seringue ou tout autre réservoir de médicaments muni d'un dispositif d'aspiration. Dans un premier temps A, on procède à l'aspiration de la quantité nécessaire de solution en perforant le septum du flacon 70 contenant 30 celui-ci. Puis, dans une étape В, injecte onsolution, précédemment aspirée, dans un flacon 71 contenant un lyophilisat en perforant de la même manière

le septum du vial 71. Puis, on réaspire la solution de ce vial. Dans une étape C, on connecte de manière irréversible la seringue 53 dans un connecteur femelle 110 relié au dispositif médical de délivrance 63 5 illustré ici simplement par un cordon d'alimentation.

Les matériaux utilisés pour la réalisation de ce type de connecteur sont de préférence des matériaux polymères couramment utilisés dans la fabrication des 10 connecteurs des dispositifs à usage médical, possédant naturellement les propriétés élastiques permettant le clippage par déformation des languettes des connecteurs en offrant une bonne résistance mécanique et susceptible d'être moulés par injection de manière 15 simple ou par coulée dans un moule de forme. Il s'agit par exemple de matériaux de la famille des polystyrènes, des polycarbonates des polychlorures de vinyle, polyéthylènes, des polypropylènes, des polyuréthannes, des polysulfones etc..., cette liste des polyamides, certains De plus, 20 n'étant pas exhaustive. à cette application, convenir métalliques peuvent l'aptitude à la déformation élastique réversible étant un critère de choix de tels alliages.

Il est à noter, d'autre part, que, dans les modes de réalisations illustrés dans les figures, le connecteur femelle de ces modes n'est pas utilisable avec des connecteurs Luer mâle standard.

Bien entendu, on pourra apporter à l'invention de nombreuses modifications sans sortir du cadre de celle-ci.

le septum du flacon 71. Puis, on réaspire la solution de ce flacon. Dans une étape C, on connecte de manière irréversible la seringue 53 dans un connecteur femelle 110 relié au dispositif médical de délivrance 63 illustré ici simplement par un cordon d'alimentation.

Les matériaux utilisés pour la réalisation de ce type de connecteur sont de préférence des matériaux polymères couramment utilisés dans la fabrication des connecteurs des dispositifs à usage médical, possédant 10 naturellement les propriétés élastiques permettant le clippage par déformation des languettes des connecteurs en offrant une bonne résistance mécanique et susceptible d'être moulés par injection de manière simple ou par coulée dans un moule de forme. Il s'agit 15 par exemple de matériaux de la famille des polystyrènes, des polycarbonates des polychlorures de vinyle, polyéthylènes, des polypropylènes, des polyuréthannes, des polyamides, des polysulfones etc..., cette liste n'étant pas exhaustive. De plus, certains métalliques peuvent convenir à cette application. l'aptitude à la déformation élastique réversible étant un critère de choix de tels alliages.

- Il est à noter, d'autre part, que, dans les modes de réalisations illustrés dans les figures, le connecteur femelle de ces modes n'est pas utilisable avec des connecteurs Luer mâle standard.
- Bien entendu, on pourra apporter à l'invention de nombreuses modifications sans sortir du cadre de celleci.

Par exemple, le connecteur mâle présente, en lieu et place de la lèvre 23, des languettes déformables présentant une extrémité libre dirigée dans le sens d'introduction et vers l'extérieur apte à se déformer. 5 Le connecteur femelle quant à lui présente, en lieu et place des languettes 12, une lèvre s'étendant en saillie à l'intérieur du conduit 17 et apte à coopérer avec les languettes du connecteur mâle pour rendre la connexion irréversible, la lèvre lors de l'introduction déformant languettes qui après passage reprennent 10 les pour inverse mouvement Tout initiales. positions déconnecter l'ensemble étant rendu impossible par le fait que lesdites languettes viennent en butée sur la lèvre.

15

#### REVENDICATIONS

1. Ensemble de connexion (10; 100; 300) pour le transfert de fluide, notamment de fluide contenant des principes actifs depuis un réservoir vers un dispositif médical de délivrance comportant :

10

15

20

- un premier élément de connexion (20; 120) associé au réservoir et comprenant des premiers moyens de retenue (23; 123),
- un deuxième élément de connexion (10; 110; 210; 310) associé au dispositif médical de délivrance et comprenant des deuxièmes moyens de retenue (12; 112; 212; 312) aptes à coopérer avec les premiers moyens de retenue pour former une connexion irréversible entre les deux éléments,
- caractérisé en ce que les premiers et deuxièmes moyens de retenue sont agencés de sorte qu'ils coopèrent l'un avec l'autre par clippage lors d'un mouvement de translation unique d'un élément de connexion par rapport à l'autre pour réaliser la connexion irréversible.
- 2. Ensemble de connexion selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'un parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins une languette (12; 112; 212) déformable élastiquement et l'autre parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins une lèvre (23; 123) apte à coopérer avec la languette.
  - 3. Ensemble de connexion selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'un parmi des premiers et

deuxièmes moyens de retenue comporte deux languettes situées de part et d'autre de l'élément de connexion.

4. Ensemble de connexion selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'un parmi des premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins un évidement (312) et l'autre parmi les premiers et deuxièmes moyens de retenue comporte au moins une lèvre apte à coopérer avec l'évidement.

10

5

- 5. Ensemble de connexion selon l'une des revendications 1 ou 4, caractérisé en ce que la lèvre est déformable élastiquement.
- 15 6. Ensemble de connexion selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que l'un parmi les premiers et deuxièmes éléments de connexion comporte une partie mâle (22; 122) et l'autre une partie femelle (13; 113) complémentaire de forme de la partie mâle et apte à coopérer avec cette dernière de sorte à rendre étanche la connexion.
- 7. Ensemble de connexion selon la revendication 6, caractérisé en ce que les parties mâles et femelles sont des cônes Luer (15, 24) à 6% environ.
  - revendication 6, la selon connexion de 8. Ensemble partie mâle un la en que caractérisé ce perforateur de forme essentiellement tubulaire.

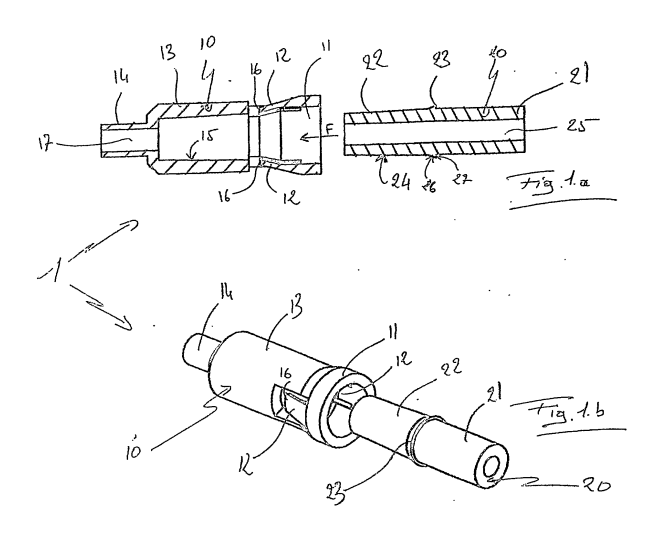
30

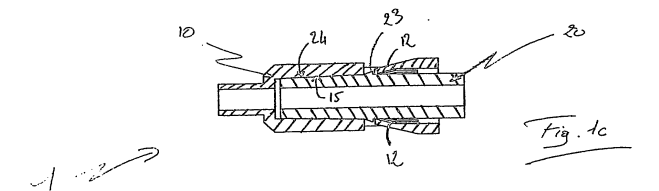
9. Ensemble de connexion selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce qu'au moins l'un des éléments de connexion comporte des moyens (426) aptes à le rendre sécable.

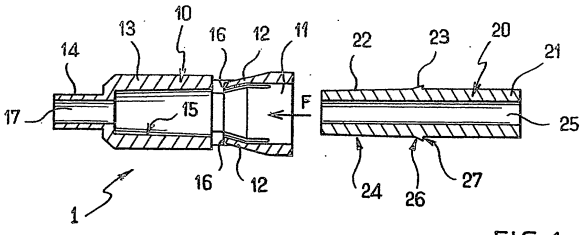
10. Elément de connexion pour le transfert de fluide, notamment de fluide contenant des principes actifs, 5 depuis un réservoir vers un dispositif médical de délivrance, comprenant des moyens de retenue, caractérisé en ce que les moyens de retenue sont agencés de sorte qu'ils coopèrent avec des moyens de retenue d'un autre élément de connexion par clippage 10 mouvement de translation unique l'élément de connexion par rapport à l'autre pour réaliser une connexion irréversible entre les deux éléments de connexion.

15

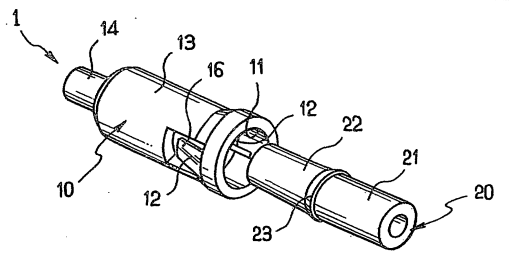
1/5



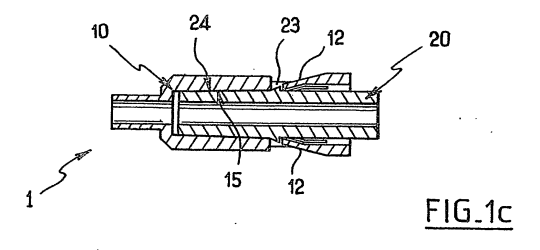




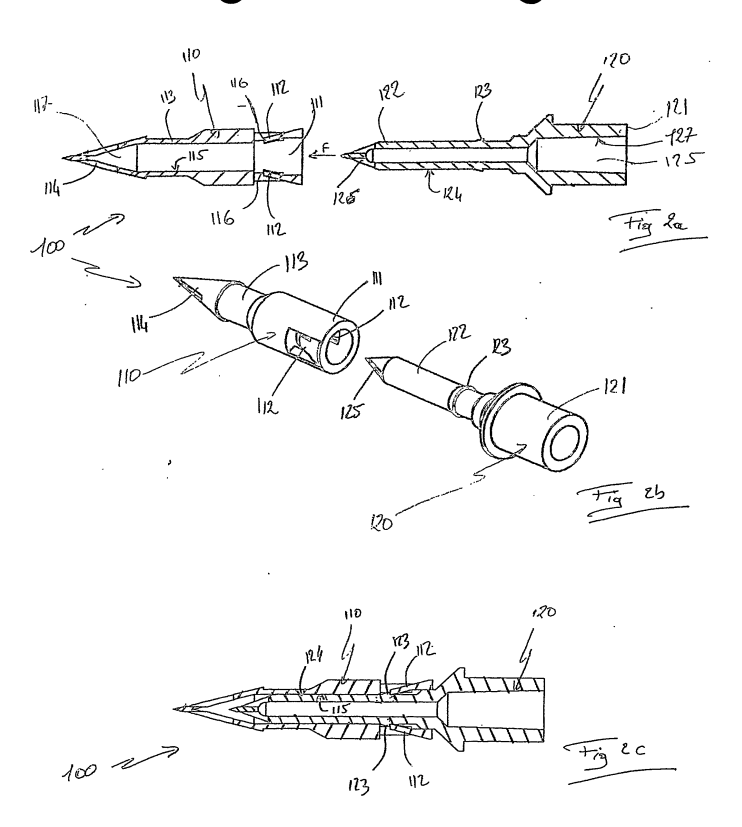
FIG\_1a



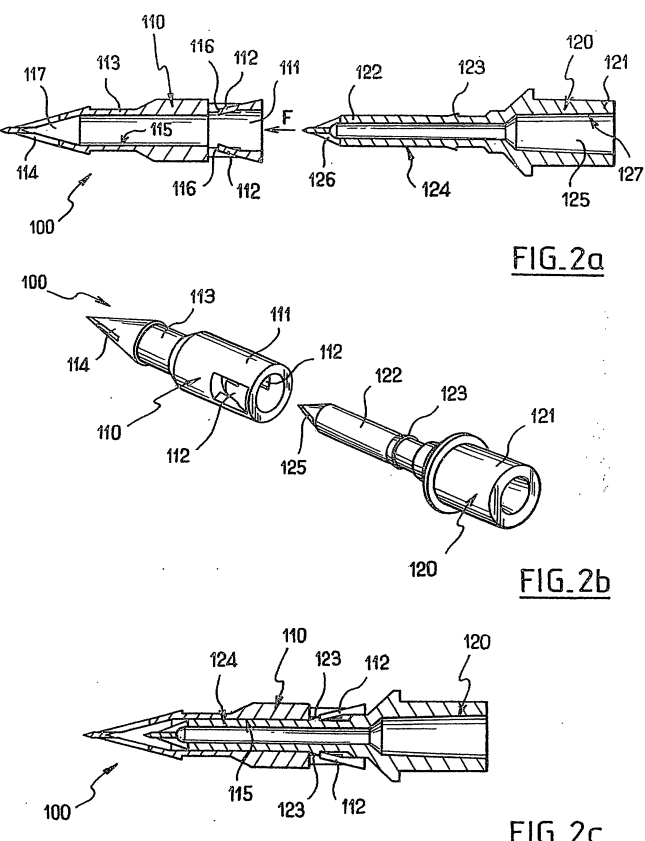
FIG\_1b



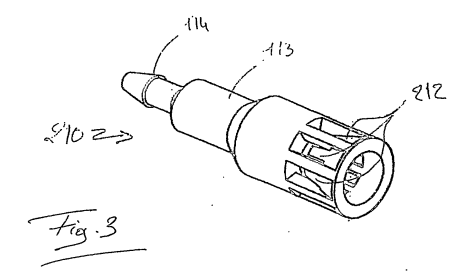
2/5



 $\sqrt{\frac{1}{2}}$ 



FIG\_2c



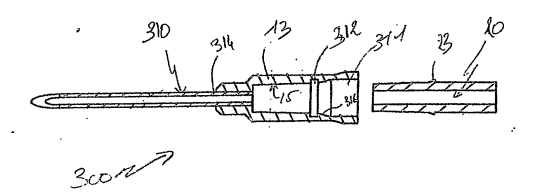
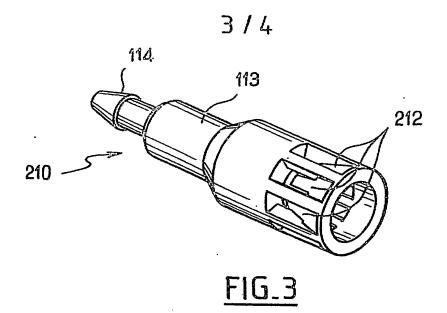
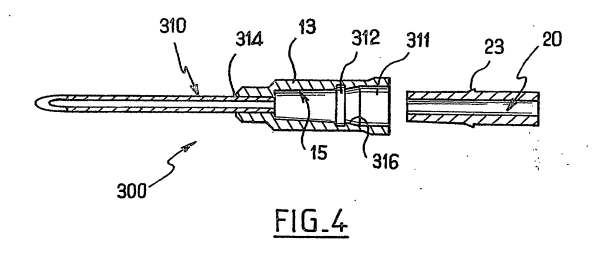
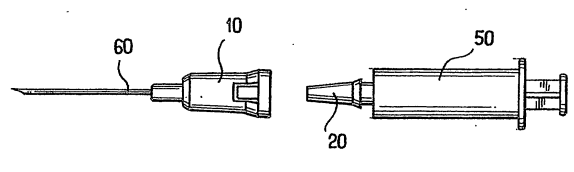


Fig.4

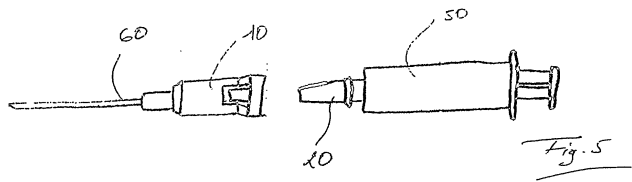


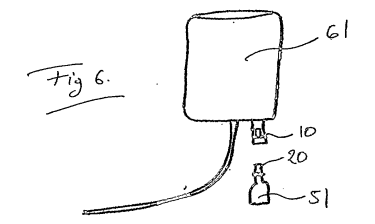


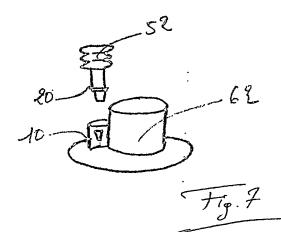


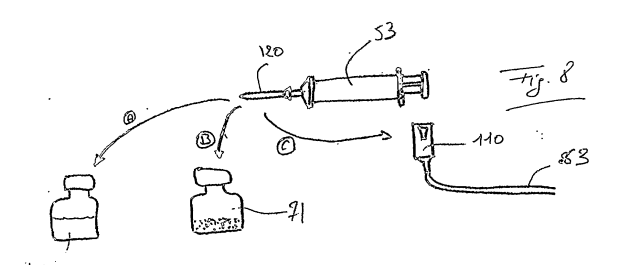
FIG<sub>-5</sub>

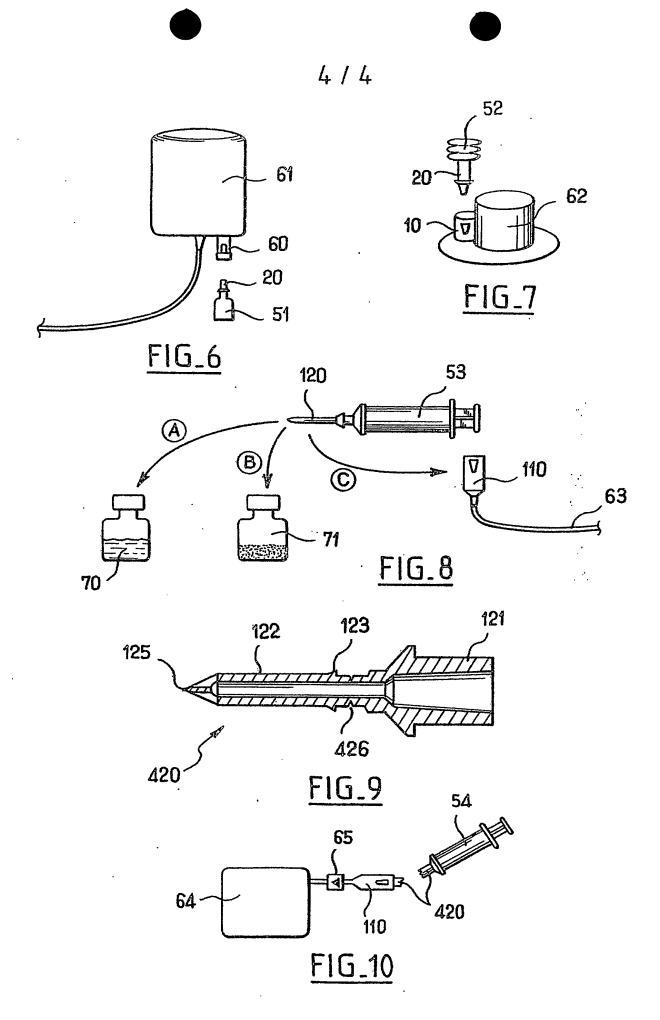


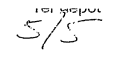


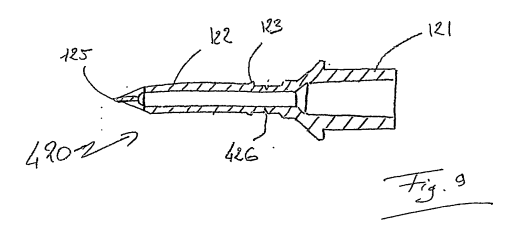












64 - 420 180 - 420

-





## BREVET D'IMVENTION





DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pélersbourg

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54 

		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W / 300301			
Vos références pour ce dossier (facultatif)		239606 FG				
n° d'enregistrement national		020 6948				
TITRE DE L'IN	VENTION (200 caractères ou est	paces maximum)				
ENSEMBLE	ENSEMBLE DE CONNEXION A USAGE MEDICAL POUR LE TRANSFERT DE FLUIDES.					
LE(S) DEMANI	DEUR(S) :					
	• •					
OPTIS FRAN	CE S.A.: 52, rue du Théat	re, 75015 PARIS - FRANCE				
	•					
DESIGNE(NT)	EN TART OUTWVENTEIR	S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois	inventeurs			
utilisez un for	mulaire identique et numéro	otez chaque page en indiquant le nombre total de pages).				
Nom		l porte.				
Prénoms		ROY Pierre				
Adresse	Rue	8, passage du plateau 75019 PARIS FRANCE				
	Code postal et ville					
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		KLEINSINGER Alain				
Prénoms	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
Adresse	Rue	194, Boulevard Bineau 92200 NEUILLY-SUR-SEINE FRANCE				
	Code postal et ville					
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom						
Prénoms			-,			
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
Société d'appartenance (facultatif)						
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)  MC/MM/92/227						
92/4/						

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.